特許協力条約

今後の手続きについては、様式PCT/IPEA/416を参照すること。

優先日

PCT

特許性に関する国際予備報告(特許協力条約第二章)

国際出願日

(法第 12 条、法施行規則第 56 条) [PCT36 条及びPCT規則 70]

出願人又は代理人

の**啓類記号 P817-PCT**

国際出願番号

REC'D	3 0	MUL	2005
WIPO			PCT

PCT/JP2004/01	1812 (3. 月. 年) 1	1. 08.	2004	(日.月.年)	11.08.	2003
国際特許分類(I P C)Int.Cl	l. ⁷ CO7K16/18, (G12P21/08 //	C12N15/12				
出願人 (氏名又は名称) 中外製薬株式会社							
					•		
1. この報告書は、PCT35条に基づきこの国際予備審査機関で作成された国際予備審査報告である。 法施行規則第57条(PCT36条)の規定に従い送付する。							
2. この国際予備審査報告は	、この表紙を含	。 めて全部で _.	4	ページ	からなる。		•
3. この報告には次の附属物 a.			である。	,			•
「 補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審査機関が認めた訂正を含む明細書、請求の範囲及び/又は図面の用紙(PCT規則 70.16 及び実施細則第 607 号参照)							
「 第 I 概 4 . 及び補充概に示したように、出願時における国際出願の開示の範囲を超えた補正を含むものとこの 国際予備審査機関が認定した差替え用紙							
b. 🔽 電子媒体は全部で	•	ディスク 1	枚		(電子	媒体の種類、	数を示す)。
配列表に関する補充欄に示すように、コンピュータ読み取り可能な形式による配列表又は配列表に関連するテープルを含む。(実施細則第 802 号参照)							
4. この国際予備審査報告は	、次の内容を含	it.					
第11棚 優 第11棚 新	規性、進歩性又 明の単一性の欠	は産業上の利 如	٠.,				れを裏付
け 「第VI棚 あ	るための文献及 る種の引用文献 際出願の不備	び説明	·				
	際出願に対する	意見					

第Ⅰ极	W· 報	告の基礎		·	
1. ك	の国際	条予備審査報告は、下	記に示す場合を除くほか	、国際出願の言語を基礎	とした。
	それ 厂 厂	は、次の目的で提出 PCT規則12.3及び PCT規則12.4にい	語による翻訳文を表 された翻訳文の言語であ 23.1(b)にいう国際調査 う国際公開 55.3にいう国際予備審査		
			と基礎とした。(法第6条 いて「出願時」とし、この		基づく命令に応答するために提出され)
F	出	願時の国際出願書類	_		
Г	第	細掛	ページ、 ページ*、	出願時に提出されたもの	: 付けで国際予備審査機関が受理したもの 付けで国際予備審査機関が受理したもの
г		 求の範囲	ベージ*、		付けで国際予備審査機関が受理したもの
,	第第第		項、 	PCT19条の規定に基	
Г П	第第第	列表又は関連するテ	ページ/図 *、 ・	出願時に提出されたもの	O 付けで国際予備審査機関が受理したもの 付けで国際予備審査機関が受理したもの
з Г	· 補	正により、下記の書類			
. ,		明細書 請求の範囲 図面 配列表(具体的に	第 第 第	- ること)	項 · ·
4. Г	、この 、え	の報告は、補充棚にえてされたものと認めら	らしたように、この報告に られるので、その補正がさ	:添付されかつ以下に示し れなかったものとして作	た補正が出願時における開示の範囲を超 成した。 (PCT規則 70.2(c))
		図面 配列表(具体的に記	第 第 窓載すること) テーブル(具体的に記載す		ページ 質 ページ/図
* 4.	に該		チャップル(具体的に配級) まに "superseded" と記入		

配列表に関する補充欄

第1概2. の続き

- 1. この国際出願で開示されかつ請求の範囲に係る発明に必要なヌクレオチド又はアミノ酸配列に関して、以下に基づき国際予備報告を作成した。
 - a. タイプ 🔽 配列表

配列表に関連するテーブル

▽ コンピュータ読み取り可能な形式

c. 提出時期 出願時の国際出願に含まれる

▽ この国際出願と共にコンピュータ読み取り可能な形式により提出された。

出願後に、調査又は予備審査のために、この国際機関に提出された

「 _____ 付けで、この国際予備審査機関が補正*として受理した

- 2. **▽** さらに、配列表又は配列表に関連するテーブルを提出した場合に、出願後に提出した配列若しくは追加して提出した配列が出願時に提出した配列と同一である旨、又は、出願時の開示を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった。
- 3. 補足意見:

*第 I 欄 4. に該当する場合、差替える配列表又は配列表に関連するテーブルに "superseded" と記入されることがある。

見解			
新規性(N)	請求の範囲	1-12	有
	請求の範囲	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
進歩性(IS)	請求の範囲		有
	請求の範囲	1-12	#
産業上の利用可能性 (IA)	請求の範囲	1-12	
,	請求の範囲		無

2. 文献及び説明 (PCT規則 70.7)

文献 1: W0 98/37913 A1 (中外製薬株式会社) 1998.09.03 文献 2: TP 10-286088 A (中外製薬株式会社) 1998.10.27

文献 3: WO 02/31140 A1 (協和醗酵工業株式会社) 2002.04.18

文献4:JP 2002-512014 A (ウマナ パブロ) 2002.04.23

文献 5: WO 02/79255 A1 (IDEC PHARMACEUTICALS Co.) 2002.10.10

・請求の範囲1-12について

請求の範囲1-12に記載された発明は、国際調査報告で引用された文献1-5により進歩性を有さない。

文献1-2には、ヒトHM1.24 抗原に対する抗体が記載されている。

文献 3 には、YB2/0 細胞中で抗体産生を行うことにより、 $\alpha-1$, 6 コアーフョースを含まない糖鎖を約 2 0 %含む、抗体依存性細胞傷害性が増強された抗体が得られると記載されている。

文献4には、細胞中で、抗体とGnTIIIを同時に発現させると、抗体のグリコシル化が改変され、抗体依存性細胞傷害性が増強された抗体が得られると記載されている。

文献5には、細胞中で、抗体とGnTIIIを同時に発現させると、バイセクティングGlcNAcを含む糖鎖を持つ抗体が得られると記載されている。

請求の範囲 1-12 について、引用文献 1-2 に記載されたヒト 1M1.24 抗体の産生を YB2/0 細胞中で行うこと、または、該抗体とGnTIII を同時に発現させることにより、 $\alpha-1$, 6 コアーフコースを含まない糖鎖、または、バイセクティングG1 c NAc を含む糖鎖を含み、抗体依存性細胞傷害性が増強されたヒト 1M1.24 抗体を得ることは、当業者が容易になし得ることである。